This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

四 公 開 特 許 公 報 (A)

昭64-13100

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

◎公開 昭和64年(1989)1月17日

C 07 K 7/10 A 61 K 37/24

ABD ABI 8318-4H

[※] 審査請求 未請求 請求項の数 15 (全 7 頁)

図発明の名称 高い代謝特性をもつ副甲状腺ホルモン拮抗剤

②特 願 昭63-127206

纽出 願 昭63(1988)5月26日

優先権主張

❷1987年5月26日❷米国(US)到054,360

79発 明 者 マイケル ローゼンブ

アメリカ合衆国, 19003 ペンシルヴアニア, アルドモ

ア, グレン ロード 209

ラット ひ発 明 者 リン エッチ, カポラ

アメリカ合衆国, 19466 ペンシルヴアニア, ランスデー

ル, サスケハンナ ストリート 221

ーレ ⑪出 願 人 メルク エンド カム

アメリカ合衆国, ニユージヤーシイ, ローウエイ, イース

パニー インコーポレ ト リ

ト リンカーン アヴェニユー 126

ーテツド

弁理士 岡部 正夫 外3名

最終頁に続く

の代 理 人

明 和 意

1.発明の名称 高い代謝特性をもつ謝甲状腺ホ ルモン拮抗剤

2.特許請求の範囲

- 1. Phe⁷がNMePhe、D-Phe 、デスアミノPhe で置換されているか、又はMet²がNMeMetで置換されている(Tyr²⁴)PIR(7-34)NH₂からなるペプチド。
- PTB がbPTB、bPTB又はrPTBである、請求項
 記載のペプチド。
- 3. (NMePhe⁷ , Tyr³⁴) bPTH(7-34)NH₂ ;
 (NMePhe⁷ , Tyr³⁴) bPTH(7-34)NH₂ ; (デスアミノ
 アミノTyr³⁴) bPTH(7-34)NH₂ ; (デスアミノ
 Tyr³⁴) bPTH(7-34)NH₂ ; {NMeMet⁸ , Tyr³⁴ }
 bPTH(7-34)NH₂ ; (NMeMet⁸ , Tyr³⁴) bPTH
 (7-34)NH₂ ; (D-Phe⁷ , Tyr³⁴) hPTH(7-34)NH₂ ;
 (D-Phe⁷ , Tyr³⁴) bPTH(7-34)NH₃ である、簡
 求項 2 記載のペプチド。
- 4. Phe[†]がRHePhe、D-Phe 又はデスアミノPhe で置換されている(Nie^{** 1}* , Tyr^{*4})PTB

- (7-34) 1112 からなるペプチド。
- 5. PTB がbPTE、bPTE又はrPTHである、請求項 4 記載のペプチド。
- 6. (NMePhe⁷, Nie^{8·10} Tyr³⁴) hPTH(7-34)NH₂; (NHePhe⁷, Nie^{8·10} Tyr³⁴) bPTH(7-34)NH₂; (D-Phe⁷, Nie^{8·10}, Tyr³⁴) hPTH(7-34)NH₂; (D-Phe⁷, Nie^{8·10}, Tyr³⁴) bPTH(7-34)NH₂; (Nie^{8·10}, デスアミノTyr³⁴) hPTH(7-34)NH₂; (Nie^{8·10}, デスアミノTyr³⁴) bPTH(7-34)NH₂; である、請求項5 記載のペプチド。
- 7. 哺乳動物に有効量の請求項1記載のペプチドを投与することからなるPTHレセプター上における作用方法。
- 8. 一定量の請求項1記載の類似体が生体外に おいてPTHレセプターに対する副甲状腺ホル モンの結合を阻害する、副甲状腺ホルモンの生 体外パイオアッセイ。
- 9. 投与が高カルシウム血症の治療用である、 請求項7記載の方法。
- 10. 投与が骨粗軽症の治療用である、請求項7

記載の方法。

- 11. 投与が副甲状腺機能亢進症の診断又は治療 用である、請求項7記載の方法。
- 12. 臓瘍が副甲状腺ホルモン様物質を産生する、 硫求項7記載の方法。
- 13. 投与が免疫疾患の治療用である、請求項7 記載の方法。
- 14. 投与が高血圧の治療用である、請求項7記 観の方法。
- 15. 有効量の請求項 I のペプチド及び薬学上許容される担体からなる医薬組成物。

3.発明の詳細な説明

本発明は、生体内及び生体外で天然ホルモンベプチドを阻害するためのペプチドホルモン類似体の用途に関する。 哺乳動物のような脊椎動物に役与された場合に、これらのペプチドホルモン類似体はペプチドホルモン又は他の類似分子の内分泌活性を阻止する。これらのペプチドホルモン類似体は、天然ホルモンに関するバイオアッセイと共同して生体外においても用いられる。ペプチドホ

3

れている場合には、ホルモン効果も遮断される。

ペプチドホルモン類似体は、ホルモンの生化学が研究かつ評価されうる方法として長期にわたり知られていた。内分泌学者は、第二メッセンジャー分子に関して変化を生じさせることなく特異的ホルモンレセプターを遮断しもってホルモン誘導性代謝変化を回避しうるようなペプチドホルモン類似体類の製造方法を長い間望んでいた。

ローゼンプラット (Rosenblatt) らの米国特許第4.423.037 号明細書及びそこで引用された文献は、あるペプチドホルモン類似体の構造及び細胞レセプターに対するそれらの結合性について記載している。特に、それらの文献は副甲状腺ホルモン類似体の性質及びそれらの生理学的性質について記載している。

多年にわたる科学的努力は、ペプチドホルモンと各ペプチドホルモンに特異的な細胞表面レセプターとの相互作用を理解することに向けられてきた。ペプチドホルモンの I つ、即ち副甲状腺ホルモンは、副甲状腺ホルモン (P T H) 類似体を用

ルモン類似体は、ホルモン過多に起因する様々な 疾患を治療しかつホルモン依存性腫瘍を治療する ために用いられる。本発明の一例は、生体内及び 生体外双方において副甲状腺ホルモンの作用を配 寄する上で有用な副甲状腺ホルモン類似体の合成 に関する。

4

いて研究されてきた。これらの研究の1つの目的 は、天然ホルモンと同じか又はそれ以上の観和性 で結合する類似体が製造されうるように、細胞麦 面レセプターへのペプチドホルモンの結合性につ いて理解することであった。この類似体は、副甲 状腺ホルモンのペプチドホルモン類似体が天然劇 甲状腺ホルモンの効果を阻止するために用いられ ることを可能にする。臨床的及び薬理学的に有効 な劇甲状腺ホルモン類似体に関するこの研究で遺 遇した主な問題の一つは、作用剤活性の問題であ った。作用剤活性は、天然ホルモンの関与する生 理学的変化を引き起こす第二メッセンジャーにお ける変化をそれ自体が促進するという、ペプチド ホルモン類似体の性質である。したがって、問題 は、高親和性で適切なホルモン細胞表面レセプタ ーに結合するが、第二メッセンジャー機度に関す る変化を促進しない、即ちぞれ自体ホルモンとし て作用しないようなホルモン類似体を製造するこ とであった。そうすれば、これらの類似体はホル モン関連疾患を治療するために用いることができ

るであろう。

酵素的分解、特にアミノベブチダーゼ分解に対して安定化させることによって代謝半減期が高められたPTH類似体を提供することが、本発明の主目的である。これらのPTH類似体は高い生体内効力を有している。

本発明のもう1つの目的は、新規のPTH類似体を提供することである。本発明の他の目的はは新規PTH類似体の投与によるPTH作用の限ま方法を提供することである。本発明の更にももフロー分子を括性化することなくすべての表第ニメッセである。上記の及び他の目的は、以下で更に十分に記載されているように本発明によって達成される。

本発明は、Phe[†]がNMePhe、D-Phe 、デスアミノPhe で置換されているか又はMet[®]がNMeMetで置換されている (Tyr³⁴) PtB(7-34)NB₈からなるペプチドを提供する。本発明は、Phe[†]がNMePhe、

7

の副甲状腺機能亢進症の治療方法も提供される。 高力ルシウム発症、腎不全又は高血圧として発症 する副甲状腺機能亢進症の治療方法も提供される。 する副甲状腺機能亢進症の治療方法も提供される。 ペプチドホルモン様分子を過剰産生する腫瘍 他の細胞により引き起される症状の治療方法及び 症状が炎症、アレルギー反応又は活性亢進リンパ 球である免疫疾患の治療方法も、本発明の新規ペ プチドホルモン類似体によって提供される。

本発明の様々な他の目的、特徴及び付随的利点 は、それが下記の詳細な説明から更によく理解さ れていくにつれて、更に十分に明らかにされてい くであろう。

広範囲の構造及び活性研究により、第二メッセンジャー分子の産生を促進することなく各梱製表面レセプターに対して高い結合観和性を有するペプチドホルモン類似体をデザインしうるに至った。かかるペプチドホルモン類似体の例としては、生体内でPTHを固容はするものの作用剤としては機能しない(デスアミノTyr³⁴) bPTB (7-34) NB 。

D-Phe 又はデスアミノPhe で覆換された (Nie*・**, Tyr**) PTB(7-34)HB*からなるペプチドをも提供する。PTHは、ヒト副甲状腺ホルモン (hPTB) 、ウシ副甲状腺ホルモン (bPTB) 又はラット副甲状腺ホルモン (rPTB) であることができる。

7

具体的PTH類似体は下記構造の1つを有している:

(NMePhe⁷ Tyr³⁴) hPTR(7-34) NH₂ ; (NMePhe⁷ Tyr³⁴) bPTH(7-34) NH₂ ; (デスアミノPhe⁷) bPTH(7-34) NH₂ ; (デスアミノPhe⁷) bPTH(7-34) NH₂ ; (D-Phe⁷、Tyr³⁴) hPTH(7-34) NH₂ ; (NMeMet⁸ Tyr³⁴) hPTH(7-34) NH₂ ; (NMeMet⁸ Tyr³⁴) hPTH(7-34) NH₂ ; (NMeMet⁸ Tyr³⁴) bPTH(7-34) NH₂ ; (NMeMet⁸ Tyr³⁴) bPTH(7-34) NH₂ ; (NMeMet⁸ Tyr³⁴)

本発明は、上記治療有効量の副甲状腺ホルモン 類似体を投与することからなる、副甲状腺ホルモン作用の阻害方法についても提供する。本発明は、 上記治療有効量の副甲状腺ホルモン類似体を投与 することからなる、骨粗鬆症又は高カルシウム血 症の治療方法をも提供する。本発明の治療有効量

8

(NMePhe⁷, Tyr³⁴) bPTH(7-34)NH: がある。

作用剤活性はN末端アミノ酸配列の存在に依存している。末端アミノ酸2~6個の除去はもしすべての作用剤活性でないならばその大部分が消失させる結果になる。したがって、第二メッセンジャー分子は、代わりのアミノ末端を有するそれらの類似体によって影響をうけない。

N末端からアミノ酸2~6個が除かれたPTH 類似体は、超状AMP濃度の変化を生じさせることなくペプチドホルモンレセプターと高親和性でなおも結合しうる阻害剤を提供することになる。

以下は、ウシ副甲状腺ホルモン (b P T H) の 3 4 アミノ酸配列である:

- H2N-ALA-VAL-SER-GLU-ILE-GLN-PHE-NET-HIS-ASN-LBU-GLY-LYS-HIS-LEU(15)-SER-SER-MET-GLU-ARG-VAL-GLU-TRP-LEU-ARG-LYS-LYS-LEU-GLN-ASP (30)-VAL-HIS-ASN-PHE-COOH.

以下は、ヒト副甲状腺ホルモン(hPTH)の34アミノ酸配列である:

H2N-SER-VAL-SER-GLU-ILB-GLN-LEU-MET-HIS-

ASN(10)-LEU-GLY-LYS-BIS-LEU-ASN-SER-MET-GLU-ARG(20)-VAL-GLU-TRP-LBU-ARG-LYS-LYS-LEU-GLN-ASP(30)-VAL-BIS-ASN-PHE-COOR.

以下は、ラット劇甲状腺ホルモン (r P T H) の 3 4 アミノ酸配列である:

H2N-ALA-VAL-SER-GLU-ILE-GLN-LEU-MPT-HIS-ASN(10)-LEU-GLY-LYS-HIS-LEU-ALA-SER-VAL-GLU-ARG(20)-MET-GLN-TRP-LEU-ARG-LYS-LYS-LEU-GLN-ASP(30)-VAL-HIS-ASN-PHE-COOB.

補股表面レセプターへの結合について特異的な 領域を含むペプチドホルモンの断片は、阻害利果 は遮断剤として使用することができる。副甲状腺 ホルモンの場合、N末端34アミノ酸は副甲状腺 ホルモン都股表面レセプターに対する結合特異性 を明らかにする上で十分である。このレセプター 特異性は、参考のため本明細書に組込まれる下記 文献によって更に明確化される:M. ローゼンプ ラットら、エンドクリノロジー、第107巻、第 2号、第545-550頁、1980年

(M.Rosenblatt et al., Endocrinology . 107:

2. 5 4 5 - 5 5 0、1 9 8 0) 及びS、R.ナスパウムら、ジャーナル・オブ・パイオロジカル・ケミストリー、第 2 5 5 巻、第 1 0 1 8 3 買、1 9 8 0年 (S.R.Nessbaum et al., Journal of Biological Chemistry, 2 5 5:10183、1 9 8 0)。

ペプチドホルモン中においてLーアミノ酸の代わりにDーアミノ酸が存在する場合には、異化作用に耐性のペプチドが得られる。しかしながあれる。となってはない。PTHの34位におるDーチロシンの挿入については、やでからない。ペプチドの安性性関ウンの手がある。ペプチドの安性性関ウンのもの地間を引き起こす。ペプチドホルモンの生物学的活性に記載される原するDーアミノ酸の利用については、参考されている:コントレラら、バイオケミストリー、第19巻、第4380-4385頁、1980年(Coltrera et al., Biochemistry・19:

1 2

ットら、パイオケミストリー、第20巻、第 7246-7250頁、1981年。

1 1

以下の説明は2つのセクションに分けられる。 セクションIはペプチドホルモンの狙害剤の製造 及び構造について記載しており、セクションIIは ペプチドホルモン阻害剤の用途について述べている。

I. <u>ペプチドホルモン風害剤の製造及び構造</u>

メリフィールド(Herrifield)(* 固相ペプチド合成*、アドバンセス・イン・エンザイモロジー(Advances in Enzymology)、第32巻、第221-296頁、1969年)により開発したの間間ペプチド合成技術は、御甲状腺ホルモンの合成に用いられて成功に用いられてがある。この方法は、ペプチドのカルボキシル大変を固体組体に共有結合させておく方法に基づいてがある。選を固体に関大結合させて、カルボキシルからアミノ末端に向けて成長させることにより製造される。各アミノ酸はほぼ同じ一連の反応によっ

て結合せしめられるため、合成に関する入念な方 法の必要性は最小化される。溶解性は、ペプチド が固体担体に結合せしめられているため、合成に 歴して大きな問題ではない。この方法は迅速であって、しかもそれは一人の作業者で利用すること ができる。その方法はアミノ末端置換をうけた被 数の類似体の合成にとって非常に便利であるが、 その理由は、単一の合成がアミノ末端領域でのみ変化し た多くの類似体を生じるためである。

II. ペプチドホルモン阻害剤の用途

ベプチドホルモン作用の阻害方法は、2つのN末端アミノ酸が除かれかつ次の4つのN末端から 取次除かれているいずれかのペプチドホルモン又は類似体の治療有効量を投与することからなる。これらのホルモン類似体は、生理学的応答性を促進することに対する特異性を留保している。この用途は、完全ペプチドホルモンもしくはその類似体、又はレセプター結合部位を有するペ

プチドホルモン断片にも選用される.

ペプチドホルモン類似体の用途は、間甲状腺ホルモン類似体によって例示される。間甲状腺ホルモンは、ウシ、ヒト、ラット由来でも、類似体ははない、はない、ないないないであってもよい。類似体をなって、シーンのでは、大変にないでもよく、、人のでは、大変にないであると、ないで、安定性を改善するために置換することができる。

1 5

ンの作用を阻止するペプチドホルモン類似体の投 与によって治療することができる。

経口投与用の液体用量形としては、薬果界で常用される不活性帯駅網を含有した薬学上許容される乳濁液、溶液、懸濁液、シロップ及びエリキシルがある。不活性粉釈剤以外にも、かかる組成物は湿潤剤、乳化及び懸濁剤、並びに甘味剤のよう

めに必要なPTH類似体の機度は、副甲状腺ホルモン機度の直接的指揮である。

į

副甲状腺ホルモン類似体は、本発明の副甲状腺ホルモン類似体の治療有効量投与により骨粗燃症又は高カルシウム血症の原因を調べたり又はそれらを治療するために使用することができる。 同様に、副甲状腺機能亢進症及び高カルシウム発症、腎不全もしくは高血圧のような副甲状腺機能亢進症の他の症状は、本発明の副甲状腺ホルモン類似体の投与によって治療することができる。

炎症、アレルギー反応及び活性亢進リンパ球のような免疫疾患は、免疫系細胞へのPTH結合を 阻害するPTH頻像体のような、ペプチドホルモ

16

な佐利を含有しうる。非経口投与用の本ி明の製剤としては、無菌の水性もしくは非水性溶液、懸剤液又は乳脂液がある。非水性溶練又はビヒクルの例には、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油等の植物油及びオレイン酸エチル等の注射用有機エステル類がある。

直腸投与用組成物は、活性物質に加えてカカオ 監又は坐剤用ロウのような賦形剤を含有する坐剤 である。本発明の組成物における活性成分の用量 は変動しうるが、しかしながら活性成分量は適切 な用量形が得られるようなものであることが必要 である。選択される用量形は、望ましい治療効果、 投与経路及び治療期間に依存している。

明らかに、本発明の多数の修正及び変更が上記 開示からみて可能である。したがって、特許請求 の範囲内において、本明細書で具体的に記載され ている以外の発明も実施しうると理解されるであ ろう。

実施例1

PTHのペプチドホルモン類似体の合成及び精

製

副甲状腺ホルモン類似体をメリフィールドの固相法の変法により製造した。合成はアプライド・バイオシステムズ430Aシンセサイザー (Applied Biosystems 430A Synthesizer) を用いて行なった。カルボキシアミド (CONBz)COOR 末端修正を行なうために、固体担体として4-メチルベンズヒドリルアミン塩酸樹脂 (ポリスチレン-1%ジビニルベンゼン、USB) を用いた。

カップリング時に各アミノ酸のαーアミノ基を 保護するため、三級ブチルオキシカルボニル

(BOC) 基を用いた。側官能基保護は次のように行なわれた:(a) セリンのヒドロキシル基は〇~ベンジルエーテルとして;(b) チロシンのヒドロキシル基は〇~2。6~ジクロロベンジルエーテル又はp~ブロモベンジルオキシカルボニルエステルとして;(c) グルタミン酸及びアスパラギン酸のカルボキシル基はベンジル又はシクロヘキシルエステルとして;かつ(a) ヒスチジンのイミダゾール窒素はベンジルオキシメチル (BOM) によって

19

切断された。

最初のHF段階では、下記比率の試薬を用いた:
5 % p ー クレゾール、 5 % p ー チ オ クレゾール、
6 5 % ジメチルスルフィド及び 2 5 H F ・ ペプチドー樹脂 1 グラムにつき混合物 1 0 m ℓ を 0 でで
2 時間にわたり用いた。第二のHF段階では、下記比率の試薬を用いた: 5 % p ー クレゾール、 5 % p ー チ オ クレゾール及び 9 0 % H F ・ 切断は 0 で 7 5 分間にわたり行なわれた。 H F 除去してで洗浄して、ペプチドー樹脂混合物を無水エーテルで洗浄して、スカペンジャーを除去した。次いで、ペプチドを 5 0 % 静酸及び水で抽出した。洗液を集め、セファックス(Sephadex) G ー 5 0 F を用いて クロマトグラフィーに付し、 5 0 % H O A c で溶離した。

凍結乾燥後、部分特製ペプチドを逆相HPLCによるクロマトグラフィーに付した [バイダック (Vydac) C。結合シリカ、15μ粒径、300人孔径、0.1%TFA含有水性アセトニトリル勾配を用いる)。

保護されたが、アルギニンのグアニジン官能基は pートルエンスルホニル基で保護され、インドー ルイミンはホルミル基で保護された。すべてのア ミノ酸は、アプライド・バイオシステムズ社 (Applied Biosystems , Inc.)、ペニンスラ・ラ ボラトリーズ (Peninsula Laboratories) 又はバ チェム・ケミカルズ (Bachen Chemicals) から入

ペプチドー樹脂合成は、アプライド・パイオシステムズ社指定プロトコールを用いて行なった。 二重カップリングを各アミノ酸の組込みのために 行なった。トリフルオロ酢酸による脱保健時間は、 製造者プロトコールよりも6分間延長された。

ペプチドは、タム(Tam)、ジャーナル・オブ・アメリカン・ケミカル・ソサエテー、第105巻、第6442-6455頁、1983年(Tam , Journal of Americas Chemical Society (J.A.C. S.) , 105:6442-6455(1983))に記載された2段階HF切断操作と同様にして、側鎖保護茶の同時除去と共にコポリマー樹脂から

2 0

実施例 2

手した。

PTH結合アッセイ結果

PTH類似体をローゼンブラットら、エンドクリノロジー、第107巻、第545-550頁、1980年に報告されたアッセイを修正した新しいレセプターアッセイで分析した。結合アッセイではHPLC(ノババック(Novapak)C 14、0.1%TFA中32~35% CH₂CN)で精製された(Nie²⁻¹⁰・1²³[-Tyr²⁴) bPTH(1-34) NH2を用い、-70で25mMトリスHC&/1% BSA中部分的に貯蔵した。ウシ腎皮質原形質膜を21で30分間トリス含有緩衝液(250μ&)中放射性リガンド(25.000 cpm)と共にインキュベートした。平衡に到達すると、結合及び遊離の放射性リガンドを遠心分離した。ウシ腎皮質膜に対する高い特異的結合(85%)が一貫して得られた。

叏

捷 盘

若 合

Ì

K, (DH)

 $(\mathcal{F}\mathcal{R}\mathcal{P} \ge \mathcal{I} \text{Tyr}^{34}) \text{ bPTH} (7-34) \text{NH}_2$ 91.0 \pm 12.0 (NHePbe 2 , Tyr 34) bPTH (7-34) NH $_3$ 82.0 \pm 14.0

2 3

第1頁の続き

個発 明 者 マイケル ショレヴ イスラエル国, 93812 エルサレム, フアインスタインストリート 135/4